(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1

(43) 国際公開日 2004 年10 月7 日 (07.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/085374 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07C 67/36, 69/653 // B01J 31/24

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/004017

(22) 国際出願日:

2004年3月24日(24.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-085164 2003 年3 月26 日 (26.03.2003) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 東ソー・エフテック株式会社 (TOSOH F-TECH, INC.) [JP/JP]; 〒7460006 山口県周南市開成町4988番地 Yamaguchi (JP). 財団法人 相模中央化学研究所 (SAGAMI CHEMICAL RESEARCH CENTER) [JP/JP]; 〒2521193 神奈川県綾瀬市早川2743-1 Kanagawa (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 渕上 高正 (FUCHIKAMI, Takamasa) [JP/JP]; 〒3050051 茨城県つくば市二の宮2丁目15-4 木村ロイヤルマンション Ⅲ-702号 Ibaraki (JP). 若狭のリ子 (WAKASA, Noriko) [JP/JP]; 〒2291133 神奈川県相模原市南橋本3-5-17-401 Kanagawa (JP). 徳久 賢治 (TOKUHISA, Kenji) [JP/JP]; 〒7460012 山口県周南市政所4丁目6-6 Yamaguchi (JP). 三村 英之 (MIMURA, Hideyuki) [JP/JP]; 〒7460011 山口県周南市土井2丁目15-4 Yamaguchi (JP). 荒井 昭治

(ARAI, Shoji) [JP/JP]; 〒7450816 山口県周南市遠石3 T目8 - 5 2 Yamaguchi (JP).

- (74) 代理人: 岸田 正行, 外(KISHIDA, Masayuki et al.); 〒1000005 東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 丸の 内八重洲ビル424号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING FLUORINE-CONTAINING ACRYLATE

(54)発明の名称: 含フッ素アクリル酸エステルの製法

(57) Abstract: A method for producing a fluorine-containing acrylate represented by CH₂=C(Rf)(COOR), characterized in that 1-bromo-1-perfluoroalkylethene represented by CH₂=CBr-Rf or 1,2-dibromo-1-perfluoroalkylethene represented by CH₂Br-CHBr-Rf is reacted with an alcohol represented by ROH in the presence of a palladium catalyst, carbon monoxide and two or more types of bases. The fluorine-containing acrylate is a useful compound which has found widespread application as a raw material for a medicine, a functional polymer and the like.

(57) 要約: パラジウム触媒、一酸化炭素並びに2種類以上の塩基の存在下、CH₂=CBr-Rfで表される1-ブロ モ-1-ペルフルオロアルキルエテン、またはCH₂Br-CHBr-Rfで表される1, 2-ジブロモ-1-ペルフルオロアルキルエタンとROHで表されるアルコール類を反応させることを特徴とするCH₂=C(Rf)(COOR)で表される含フッ素アクリル酸エステルの製造方法。含フッ素アクリル酸エステルは、医薬品や機能性高分子の原料等に幅広く利用される有用な化合物である。



明細書

含フッ素アクリル酸エステルの製法

技術分野

5 本発明は、医薬品や機能性高分子の原料等に幅広く利用される有用な化合物で ある含フッ素アクリル酸エステルの製造方法に関するものである。

背景技術

従来、含フッ素アクリル酸エステルの製造方法としては、

- 10 (1) α-トリフルオロメチルアクリル酸を塩化チオニルと反応させて、α-トリフルオロメチルアクリル酸クロリドとし、この化合物を塩基の存在下に含フッ素アルコールと反応させてα-トリフルオロメチルアクリル酸エステルを合成する方法(特許文献1)。
- (2) α-トリフルオロメチルアクリル酸を発煙硫酸の存在下含フッ素アルコー15 ルまたはメタノールと反応させてα-トリフルオロメチルアクリル酸エステルを 合成する方法(特許文献 2)。
 - (3) 2-プロモー3, 3, 3-トリフルオロプロペンをパラジウム触媒、一酸 化炭素並びにトリエチルアミン単独塩基の存在下にエタノールと反応させる方法 (特許文献3)。
- 20 が公知である。

25

しかし、(1)の方法では、αートリフルオロメチルアクリル酸クロリドに変換する反応の収率が低く、酸無水物を副生するという欠点を有している。(2)の方法では、取り扱いが容易でない発煙硫酸を多量に使用しなければならないという欠点を有している。(3)の方法では、アルコキシ含フッ素プロピオン酸エステルを主生成物として与えてしまうという欠点を有していた。この特許中には「1.

1, 1-トリフルオロー2, 3-ジハロプロパンを用いて、系中で直接2-ハロー3, 3, 3-トリフルオロプロペンに変換して用いることもできる」との記載があるが、アルコールとの反応の実施例はない。また、2種類以上の塩基の存在下に反応を行うと含フッ素アクリル酸エステルの収率が向上することは全く知られていなかった(以下比較例参照)。

(特許文献1) 特公平3-8329号公報

(特許文献2) 特開昭60-42352号公報

(特許文献3) 特開昭58-154529号公報

10 発明の開示

5

20

本発明の目的は、従来の技術が抱えていた上記のような多くの欠点を克服し、 簡便かつ汎用性の高い含フッ素アクリル酸エステルの製造方法を提供することに ある。

本発明者らは、前記のような従来法の欠点を解決すべく鋭意検討を行った結果、
15 1-プロモー1-ペルフルオロアルキルエテン、または1、2-ジプロモー1-ペルフルオロアルキルエタンを原料とする簡便かつ汎用性・選択性の高い含フッ素アクリル酸エステルの製造方法を見いだし、本発明を完成した。

すなわち本発明は、パラジウム触媒、一酸化炭素並びに2種類以上の塩基の存在下、一般式(I)

$$H_2C = C \setminus_{Br}^{Rf}$$
 (1)

(式中、R f はペルフルオロアルキル基を表す。)で表される1-プロモー1-ペルフルオロアルキルエテン、または一般式 (II)

(式中、R f は上記と同様である。)で表される1,2-ジプロモ-1-ペルフル オロアルキルエタンと一般式(III)

5 (式中、Rは無置換もしくは置換されたアルキル基を表す。)で表されるアルコール類を反応させることを特徴とする一般式(IV)

$$H_2C = C \setminus_{COOR}^{Rf}$$
 (1V)

(式中、RfおよびRは上記と同様である。)で表される含フッ素アクリル酸エステルの製法に関するものである。

10

15

20

発明を実施するための最良の形態

本発明におけるアルキル基とは、反応に関与しない置換基を有してもよい炭素数~20個、好ましくは1個~15個の直鎖、分岐鎖、または環状のアルキル基を意味する。アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基、tープチル基、1ーメチルプロピル基、2ーメチルプロピル基、ペンチル基、1,1ージメチルプロピル基、1,2ージメチルプロピル基、2,2ージメチルプロピル基、1ーメチルプチル基、2ーメチルプロピル基、3ーメチルプロピル基、シクロプロピル基、シクロプチル基、ジメチルシクロプロピル基、メチルシクロプチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロペキシル基、3ーメチルシクロへキシル基、4ー1ーメチルペンチル基、メチルシクロへキシル基、カクロペキシル基、オクチル基、シクロペキシルメチル基、1ーシクロへキシル基、ヘプチル基、オクチル基、シクロペキシルメチル基、1ーシクロへキシルエチル基、シクロオクチル基、ノニル基、デシル基、1ーメンチル基、1

-アダマンチル基、2-アダマンチル基、2-メチル-2-アダマンチル基、2-プチルー2-アダマンチル基、2-プロピル-2-アダマンチル基、2-プチルー2-アダマンチル基、ノルボニル基、ビシクロ[2, 2, 2]オクチル基、ビシクロ[3, 2, 1]オクチル基、2, 2, 2-トリフルオロエチル基、4, 4-トリフルオロブチル基、2-メトキシエチル基、ベンジル基を挙げることができる。

5

10

15

本発明におけるペルフルオロアルキル基とは、炭素数 1~20個、好ましくは 1個~10個の直鎖、分岐鎖、または環状のフッ素化アルキル基を意味する。フッ素化アルキル基としては、例えばトリフルオロメチル基、ペルフルオロエチル基、ペルフルオロプロピル基、ペルフルオロイソプロピル基、ペルフルオロブチル基、ペルフルオローsecーブチル基、ペルフルオローtertーブチル基、ペルフルオロイソペンチル基、ペルフルオロへキシル基、ペルフルオロオクチル基、ペルフルオロデシル基などをあげる事ができ、好ましくは、炭素数 1~4個のペルフルオロアルキル基であり、さらに好ましくは、トリフルオロメチル基を挙げることができる。

本発明はパラジウム触媒の存在下に行うものである。用いることができるパラジウム触媒としては、例えばパラジウム黒、パラジウムスポンジ等の金属パラジウム、パラジウム/炭素、パラジウム/アルミナ、パラジウム/アスベスト、パラジウム/硫酸バリウム、パラジウム/炭酸バリウム、パラジウム/炭酸カルシウム、パラジウム/ポリエチレンアミン等の担持パラジウム、塩化パラジウム、臭化パラジウム、ヨウ化パラジウム、酢酸パラジウム、トリフルオロ酢酸パラジウム、硝酸パラジウム、酸化パラジウム、硫酸パラジウム、シアン化パラジウム、アリルパラジウム、酸化パラジウム、硫酸パラジウム、シアン化パラジウム、アリルパラジウムクロリドダイマー、パラジウムアセチルアセトナート等のパラジウム塩、ナトリウムヘキサクロロパラデード、カリウムへキサクロロパラデート、カ

PCT/JP2004/004017 WO 2004/085374

リウムテトラブロモパラデート、硼フッ化テトラ (アセトニトリル) パラジウム、 アンモニウムテトラクロロパラデート、アンモニウムヘキサクロロパラデート、 ジクロロビス(アセトニトリル)パラジウム、ジクロロビス(ペンゾニトリル) パラジウム、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム等のパラジウム錯 塩及び錯化合物、ジクロロジアミンパラジウム、硝酸テトラアンミンパラジウム、 テトラアンミンパラジウムテトラクロロパラデート、ジクロロジピリジンパラジ ウム、ジクロロ(2,2'ービピリジル)パラジウム、ジクロロ(4,4'ージ メチルー2,2'-ピピリジル)パラジウム、ジクロロ(フェナントロリン)パ ラジウム、硝酸(フェナントロリン)パラジウム、ジクロロ(テトラメチルフェ ナントロリン) パラジウム、硝酸 (テトラメチルフェナントロリン) パラジウム、 10 硝酸ジフェナントロリンパラジウム、硝酸ビス(テトラメチルフェナントロリン) パラジウム等のアミン系錯体、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジ ウム、ジクロロビス (トリシクロヘキシルホスフィン) パラジウム、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム、ジクロロ[1,2-ビス(ジフェニルホ スフィノ) エタン]パラジウム、ジクロロ[1,3-ビス(ジフェニルホスフィノ) 15 プロパン] パラジウム、ジクロロ[1,4-ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン] パラジウム、ジクロロ[1:1'ーピス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン]パ ラジウム等のホスフィン系錯体等を例示することができる。

5

アミン系錯体やホスフィン系錯体の場合には、前駆体パラジウム化合物に配位 子を添加することにより反応系中で調製して用いても何ら差し支えない。系中で 20 調製して用いることができるアミン系錯体の配位子の例としては、例えばアンモ ニア、ジエチルアミン、トリエチルアミン、1,2-ピス(ジメチルアミノ)エ タン、1.2-ピス(ジフェニアミノ)エタン、1,2-ピス(ジメチルアミノ) プロパン、1, 3-ビス(ジメチルアミノ)プロパン、ピリジン、アミノピリジ ン、ジメチルアミノピリジン、2,2'-ビピリジル、4,4'-ジメチルー2, 25

2'-ピピリジル、2,2'-ビキノリン、フェナントロリン、テトラメチルフェナントロリン等を例示することができる。

系中で調製して用いることができるホスフィン系錯体の配位子の例としては、例えばトリフェニルホスフィン、トリシクロヘキシルホスフィン、トリー t ープ チルホスフィン、1,2 ービス(ジフェニルホスフィノ)エタン、1,3 ービス (ジフェニルホスフィノ)プロパン、1,4 ービス(ジフェニルホスフィノ)ブタン、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン、ジフェニルホスフィノ)ブタン、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン、ジフェニルホスフィノベンゼンー3ースルホン酸ナトリウム塩、トリシクロヘキシルホスフィン、トリ (2 ーフリル)ホスフィン、トリス(2,6 ージメトキシフェニル)ホスフィン、トリス(4 ーメチルフェニル)ホスフィン、トリス(4 ーメチルフェニル)ホスフィン、トリス(3 ーメチルフェニル)ホスフィン、トリス(2 ーメチルフェニル)ホスフィン、トリス(2 ーメチルフェニル)ホスフィン等を例示することができる。

これらパラジウム触媒の使用量は所謂触媒量でよく、前記一般式(I)で表される1,2ージプロモー1ーペルフルオロアルキルエタンに対して0.0001~0.1当量程度の範囲が選ばれるが、通常は0.001~0.05当量程度用いればよい。

15

前記一般式 (III) で表されるアルコールとは、反応に関与しない置換基を有していてもよい炭素数 1~20個の直鎖、分枝、または環状の脂肪族アルコールを意味する。アルコールの例としては、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、オクタノール、シクロヘキシルエタノール、2-プロパノール、2-メチルー2-プロパノール、2ーブタノール、2-ヘキサノール、アミルアルコール、2-メチルー1-プロパノール、シクロペンタノール、シクロヘキサノール、シクロインタノール、シクロヘキサノール、ジクロヘキサノール、3-メチルシクロヘキサノール、インジルアルコール、2,

25 2, 2-トリフルオロエタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、2

ーメチルー2ーアダマンタノール、2ーエチルー2ーアダマンタノール、2ーブチルー2ーアダマンタノール、1,3ーアダマンタンジオール、2ーノルボルナノール等を例示することができる。アルコールの使用量は、前記一般式(I)で表される1,2ージプロモー1ーペルフルオロアルキルエタンに対して1当量~大過剰用いるものであり、溶媒を兼ねることもできるが、通常は1~5当量程度用いればよい。

本発明の方法において、反応は一酸化炭素圧下で実施される。反応方法は特に制限はなく、たとえば回分式または半回分式の方法であってもよい。一酸化炭素圧は通常 0.1~10MP a Gの範囲から選ばれるが、安全性、経済性等から 0.

10 5~5MP a G程度が反応効率の点で好ましい。

5

本発明は、2種類以上の塩基の存在下に行われるが、好ましくは2種以上の塩 基のうち少なくとも1種が無機塩基、無機塩または有機金属であるか、好ましく は少なくとも1種の塩基のうち1種類がアミン類である。

用いることができる無機塩基の例としては、例えばナトリウムメトキシド、ナ トリウムエトキシド、ナトリウム t ープトキシド、カリウムメトキシド、カリウムエトキシド、カリウム t ープトキシド等のアルカリ金属アルコキシド、マグネシウムジエトキシド、マグネシウムジメトキシド等のアルカリ土類金属アルコキシド、陰イオン交換樹脂等を例示することができる。

用いることができる無機塩の例としては、例えば水素化リチウム、水素化ナト 20 リウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物、水素化ベリリウム、水素化 マグネシウム、水素化カルシウム等のアルカリ土類金属水素化物、水酸化リチウ ム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、水酸化ベリ リウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム等のアルカリ土類金属水酸化物、 炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩、炭酸ベ 25 リリウム、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム等のアルカリ土類金属炭酸塩等を

例示することができる。

5

10

用いることができる有機金属の例としては、例えばブチルリチウム、t - ブチルリチウム、フェニルリチウム、トリフェニルメチルナトリウム、エチルナトリウム等の有機アルカリ金属化合物、メチルマグネシウムプロミド、ジメチルマグネシウム、フェニルマグネシウムクロリド、フェニルカルシウムブロミド、ビス(ジシクロペンタジエン)カルシウム等の有機アルカリ土類金属化合物等を例示することができる。

用いることのできるアミン類としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプチルアミン、N、Nージメチルアニリン、ジメチルベンジルアミン、N, N, N', N'ーテトラメチルー1,8ーナフタレンジアミンなどの三級アミン、ピリジン、ピロール、ウラシル、コリジン、ルチジンなどの複素芳香族アミンを挙げることができる。

本発明の2種類以上の塩基において、無機塩基、無機塩または有機金属とアミン類を組み合わせた塩基が収率、反応効率、選択性の点で好ましい。

15 無機塩基、無機塩または有機金属の使用量は、いずれか1種類以上を一般式(I) または(II) の化合物に対してモル比で0.001~1の範囲で用いることが収率、反応効率、選択性の点で好ましい。

アミン類の使用量は、一般式(I)または(II)の化合物に対してモル比で1 ~大過剰の範囲が選ばれるが、通常は1~8当量程度用いればよい。

20 本発明を実施するにあたっては、上記一般式(III)のアルコールが溶媒を兼ねることもできるが、反応に関与しない溶媒を用いることが好ましい。用いることができる溶媒としてはベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族溶媒、ヘキサン、オクタン等の炭化水素系溶媒、アセトン、アセトニトリル、スルフォラン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジグライム、ジメチルスルホ25 キシド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nー

メチルピロリドン、1, 3 ージメチルー2 ーイミダゾリジノン、リン酸ヘキサメ チルトリアミド等の極性溶媒等が例示できる。溶媒の使用量は、反応温度におい て原料の一部あるいは全部が溶解する程度であればよく、特に限定されない。

反応温度は、室温ないし3000の温度範囲から適宜選択できるが、500から1600の範囲が反応効率の点で好ましい。

実施例

5

15

20

以下、実施例・比較例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれ ら実施例によって何ら制限されるものではない。

実施例1

$$CF_3$$
 CH_3CH_2OH, CO CF_3 $CO_2CH_2CH_3$ $CO_2CH_2CH_3$ $CO_2CH_2CH_3$

オートクレーブに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、エタノール (0. 057g, 1. 24 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mm o 1)、60%ー水素化ナトリウム (0. 0080g, 0. 2 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G)を導入し100℃で15時間 撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F ー NMR 積分値による定量を実施したところ、2 ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステルが 2, 3 ージプロモー1, 1, 1 ートリフルオロプロパン基準の収率 7 4. 9%で得られた。さらに、3 ーエトキシー 2 ー (トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル5. 1%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸エチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65. 9 (t, J=1.50Hz)

GC-MS MS(EI): m/z 169 (M^++1), 123 (100%) 3-xトキシー2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm):-66.8 (d, J=8.52Hz)

比較例1

5

オートクレーブに2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmo1)、エタノール(0.057g,1.24mmo1)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmo1)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し15 100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率64.6%で得られた。さらに、3ーエトキシー2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル13.2%が得られた。

実施例2

オートクレープに2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.25 2559g,1.0mmol)、エタノール(0.057g,1.24mmol)、

トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mmo 1)、炭酸ナトリウム (0. 01 06g, 0. 1 mmo 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mmo 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G) を導入し100℃で5時間撹拌した。 反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 Fー NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステルが 2, 3ージブロモー1, 1, 1ートリフルオロプロパン基準の収率 8 1. 6%で得られた。さらに、3ーエトキシー2ー (トリフルオロメチル) プロピオン酸エチルエステル 3. 0%が得られた。

実施例3

オートクレーブに2,3-ジブロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmo1)、エタノール(0.057g,1.24mmo1)、15 トリエチルアミン(0.202g,2.0mmo1)、炭酸リチウム(0.0074g,0.1mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II) (0.0070g,0.01mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステルが2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン基準の収率84.7%で得られた。さらに、3-エトキシ-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル2.8%が得られた。

実施例4

オートクレーブに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0 mmol)、1ープロパノール(0.072g, 1.2 mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0 mmol)、炭酸ナトリウム(0.0106g, 0.1 mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmol)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸プロピルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率80.2%で得られた。さらに、3ープロポキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸プロピルエステル3.8%が得られた。

15

10

5

2-トリフルオロメチルアクリル酸プロピルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65.8 (t, J=1.52Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 183 $(M^{+}+1)$

3 - プロポキシー 2 - (トリフルオロメチル)プロピオン酸プロピルエステル $^{19}F-NMR$ (250MHz,CDCl $_3$, δ ppm): -66.7(d,J=8.53Hz)

比較例2

オートクレープに 2 、 3 ージプロモー 1 、 1 ートリフルオロプロパン (0 . 2 5 5 9 g 、 1 . 0 mm o 1)、1 ープロパノール (0 . 0 7 2 g 、 1 . 2 mm o 1)、トリエチルアミン (0 . 2 2 3 g 、 2 . 2 mm o 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0 . 0 0 7 0 g 、 0 . 0 1 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2 . 0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1 . 0 MP a G)を導入し 1 2 0 \mathbb{C} で 5 時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 1 9 F - NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸プロピルエステルが 2 、3 - ジブロモー 1 、1 - トリフルオロプロパン基準の収率 6 5 . 4 %で得られた。 さらに、 3 - プロポキシー 2 - (トリフルオロメチル)プロピオン酸プロピルエステル 8 . 9 % が得られた。

15

10

5

実施例5

オートクレーブに 2, 3 - ジプロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン (0.2559g, 1.0 mmol)、1 - ブタノール (0.089g, 1.2 mmol)、20 トリエチルアミン (0.202g, 2.0 mmol)、炭酸ナトリウム (0.0106g, 0.1 mmol)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01 mmol)、テトラヒドロフラン (2.0 mL)

を仕込み、一酸化炭素(1.0 M P a G)を導入し100℃で15時間撹拌した。 反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F 19 N M R 積分値による定量を実施したところ、 2 - トリフルオロメチルアクリル酸プチルエステルが2、 3 - ジブロモー1、 1 1、 1 - トリフルオロプロパン基準の収率82.6%で得られた。さらに、 3 - ブトキシー2 - (トリフルオロメチル)プロピオン酸プチルエステル3.5%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸プチルエステル

10 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm): -65.7 (t, J=1.48Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 197 $(M^{+}+1)$

3-ブトキシ-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸プチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66. 7 (d, J=

15 8. 53Hz)

5

比較例3

オートクレーブに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0 mmol)、1 ーブタノール(0.089g, 1.2 mmol)、1 ーブタノール(0.089g, 1.2 mmol)、20 トリエチルアミン(0.223g, 2.2 mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmol)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F ー NMR積分値による定量を実施したところ、2 ートリ

フルオロメチルアクリル酸ブチルエステルが 2, 3 - ジブロモ-1, 1, 1 - トリフルオロプロパン基準の収率 6 8. 7%で得られた。さらに、3 - プトキシー2 - (トリフルオロメチル)プロピオン酸プチルエステル 9. 3%が得られた。

5 実施例 6

$$\begin{array}{c|c} & CF_3 \\ \hline \\ Br \end{array} \begin{array}{c} OH,CO \\ \hline \\ CO_2 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CF_3 \\ \hline \\ CO_2 \\ \hline \end{array}$$

オートクレーブに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1.0mmol)、2ーメチルー1ープロパノール (0.089g, 1.2mmol)、トリエチルアミン (0.202g, 2.0mmol)、炭酸ナ10トリウム (0.0106g, 0.1mmol)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01mmol)、トルエン (2.0mL)を仕込み、一酸化炭素 (1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸 2ーメチルー1ープロピルエステルが 2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率82.0%で得られた。さらに、3ー(2ーメチルー1ープロピルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸 2ーメチルー1ープロピルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸 2ーメチルー1ープロピルエステル3.1%が得られた。

20

2-トリフルオロメチルアクリル酸 2-メチルー 1-プロピルエステル 19 F - NMR (250 MHz, CDC 1_3 , δ ppm): -65.8 (t, J= 1.48 Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 197 $(M^{+}+1)$

3-(2-メチル-1-プロピルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 2-メチル-1-プロピルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-66.7 (d, J= 8.52Hz)

比較例4

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、2ーメチルー1ープロパノール(0.089g,101.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの15間静置して塩を沈殿させた。¹9FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸2ーメチルー1ープロピルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率65.1%で得られた。さらに、3ー(2ーメチルー1ープロピルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸2ーメチルー1ープロピルエステル9.2%が得られた。

20

実施例7

$$CF_3$$
 $CH_3(CH_2)_4OH, CO$
 CF_3 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 $CO_2(CH_2)_4CH_3$
 $CO_2(CH_2)_4CH_3$

オートクレーブに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0mmol)、1ーペンタノール (0. 106g, 1. 2mmol)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0mmol)、炭酸ナトリウム (0. 0106g, 0. 1mmol)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジ ウム (II) (0. 0070g, 0. 01mmol)、トルエン (2. 0mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸ペンチルエステルが 2, 3ージプロモー1, 1, 1ートリフルオロプロパン基準の収率84. 0%で得られた。さらに、3ーペンチルオキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸ペンチルエステル4. 5%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸ペンチルエステル

15 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-65.7 (t, J=1.51Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 211 $(M^{+}+1)$

3-ペンチルオキシ-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸ペンチルエステ ル

20 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-66.8 (d, J=8.45Hz

比較例 5

オートクレープに2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.

25 2559g, 1.0mmol)、1-ペンタノール(0.106g, 1.2mmo

1)、トリエチルアミン(0.223g, 2.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸ペンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率72.3%で得られた。さらに、3ーペンチルオキシー2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸ペンチルエステル11.0%が得られた。

実施例8

5

10

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2

オートクレーブに2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、シクロヘキシルメタノール(0.137g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g,2.0mmol)、炭酸ナトリウム(0.0106g,0.1mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で

5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F $-NMR積分値による定量を実施したところ、<math>^{2}$ -トリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルメチルエステルが 2 , 3 -ジプロモ-1, 1 ,

5 1ートリフルオロプロパン基準の収率80.7%で得られた。さらに、3ーシクロへキシルメチルオキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸シクロヘキシルメチルエステル4.4%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルメチルエステル

10 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65. 7 (t, J=1.46Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 237 $(M^{+}+1)$

3-シクロヘキシルメチルオキシー2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸シクロヘキシルメチルエステル

15 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66. 7 (d, J=8.54Hz)

比較例6

オートクレーブに 2, 3 - ジブロモー1, 1, 1 - トリフルオロプロパン(0.

20 2559g, 1.0mmol)、シクロヘキシルメタノール(0.137g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g, 2.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しば

らくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F -NMR積分値による定量を実施したところ、 2 -トリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルメチルエステルが 2 , 3 -ジプロモ $^{-1}$, 1 , 1 -トリフルオロプロパン基準の収率 6 6. 9 %で得られた。さらに、 3 -シクロヘキシルメチルオキシ 2 -2 (トリフルオロメチル) プロピオン酸シクロヘキシルメチルエステル 1 1. 3 %が得られた。

実施例9

5

$$CF_3$$
 CF_3
 CO_2
 CO_2

オートクレーブに 2, 3 - ジブロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン(0.2 5 5 9 g, 1.0 mmo 1)、ベンジルアルコール(0.1 3 0 g, 1.2 mmo 1)、トリエチルアミン(0.2 0 2 g, 2.0 mmo 1)、炭酸リチウム(0.0 1 4 8 g, 0.2 mmo 1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0 0 7 0 g, 0.0 1 mmo 1)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F-NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸ベンジルエステルが2,3 - ジプロモー1,1,1 - トリフルオロプロパン基準の収率71.7%で得られた。さらに、3 - ペンジルオキシー2 - (トリ

フルオロメチル)プロピオン酸ベンジルエステル7.8%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸ペンジルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm):-65.8 (t, J=1.34Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 231 $(M^{+}+1)$

3-ベンジルオキシ-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸ベンジルエステ ル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-66.5 (d, J= 10 8.36Hz)

比較例7

5

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、ベンジルアルコール(0.119g,1.1mm ol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの20間静置して塩を沈殿させた。¹9FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸ベンジルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率48.2%で得られた。さらに、3ーベンジルオキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸ペンジルエステル4.5%が得られた。

実施例10

オートクレーブに2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0. 2559g. 1. 0mmol)、2-メトキシエタノール(0. 0. 091g, 1. 5 2mmo1)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmo1)、炭酸ナトリ ウム(0.0106g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィ ン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01mmo1)、トルエン (2.0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1.0MPaG) を導入し120℃で5時間撹拌 した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質として 10 ベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオロメチルアク リル酸2-メトキシエチルエステルが2、3-ジプロモ-1、1、1-トリフル オロプロパン基準の収率74.8%で得られた。さらに、3-(2-メトキシエ チルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸2-メトキシエチルエ 15 ステル4.8%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸 2-メトキシエチルエステル 19 F-NMR(250MHz, CDCl $_3$, δ ppm): -65. 9(t, J= 20 1. 44Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 199 (M^++1)

3-(2-メトキシエチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 2-メトキシエチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66. 7 (d, J=8. 45Hz)

5

10

15

比較例8

20 実施例11

$$CF_3$$
 OH , CO CF_3 CO_2 CO_2

オートクレープに2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.

2559g, 1.0mmol)、2-プロパノール(0.072g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、60%-水素化ナトリウム(0.0080g, 0.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオロメチルアクリル酸2-プロピルエステルが2,3-ジプロモー1,1,1-トリフルオロプロパン基準の収率70.9%で得られた。さらに、3-(2-プロピルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸2-プロピルエステル1.2%が得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸2-プロピルエステル

15 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65. 9 (t, J=1.48Hz)

GC-MS MS (EI): m/z 167 (M⁺-Me, 13), 123 (10 0%)

 $MS(CI): m/z 183(M^++1)$

20 3-(2-プロピルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 2-プロピルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66.8 (d, J=8.52Hz)

25 比較例 9

オートクレーブに 2, 3 - ジプロモ - 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、2 - プロパノール (0. 072g, 1. 2 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 223g, 2. 2 mm o 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、 5 テトラヒドロフラン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F - NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸 2 - プロピルエステルが 2, 3 - ジプロモー10 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン基準の収率 5 3. 1%で得られた。 さらに、3 - (2 - プロピルオキシ) - 2 - (トリフルオロメチル) プロピオン酸 2 - プロピルエステル 3. 7%が得られた。

実施例12

オートクレーブに 2, 3 - ジブロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン(0.2 5 5 9 g, 1.0 mmo 1)、2 - プロパノール(0.0 7 2 g, 1.2 mmo 1)、トリエチルアミン(0.2 0 2 g, 2.0 mmo 1)、炭酸ナトリウム(0.0 1 0 6 g, 0.1 mmo 1)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0 0 7 0 g, 0.0 1 mmo 1)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MP a G)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F - NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸 2 - プロピルエステルが 2,3 - ジブロモー 1,1,1 - トリフルオロプロパン基準の収率 8 3.0%で得られた。さらに、3 - (2 - プロピルオキシ)

-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸2-プロピルエステル0.8%が得られた。

実施例13

ステル0.9%が得られた。

5

20

$$CF_3 \longrightarrow CO_2 \longrightarrow$$

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmo1)、2ーへキサノール(0.123g,1.2mmo1)、トリエチルアミン(0.202g,2.0mmo1)、炭酸ナトリウム(0.0106g,0.1mmo1)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。15 19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーメチルペンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率84.0%で得られた。さらに、3ー(1ーメチルペンチルエステルが2,オルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸1ーメチルペンチルエ

2-トリフルオロメチルアクリル酸 1-メチルペンチルエステル $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -6.5.8 (t, J=

1. 41Hz)

1-メチルペンチルエステル

GC-MS MS (CI): m/z 225 (M^++1) 3-(1-メチルペンチルオキシ) -2-(トリフルオロメチル) プロピオン酸

5 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66. 72 (d, J =8. 52Hz), -66. 74 (d, J=8. 61Hz), -66. 78 (d, J=8. 65Hz), -66. 79 (d, J=8. 59Hz)

比較例10

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmo1)、2ーヘキサノール(0.123g,1.2mmo1)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。¹ºFーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーメチルペンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率72.9%で得られた。さらに、3ー(1ーメチルペンチルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸1ーメチルペンチルエステル4.8%が得られた。

実施例14

$$CF_3$$
 , CO_2 , CF_3 , CF_3 , CF_3 , CF_3 , CO_2 , C

オートクレープに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、シクロヘキサノール (0. 120g, 1. 2 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mm o 1)、炭酸ナトリウム (0. 0106g, 0. 1 mm o 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、トルエン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G) を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F ー N M R 積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルエステルが 2, 3ージブロモー1, 1, 1ートリフルオロプロパン基準の収率 8 0. 5%で得られた。さらに、3ーシクロヘキシルオキシー 2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸シクロヘキシルエステル1. 2%が得られた。

15

10

5

2-トリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルエステル $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm): -65.8 (t, J=1.48Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 223 (M^++1)

20 3-シクロヘキシルオキシー2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸シクロヘキシルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66.8 (d, J=8.52Hz)

比較例11

オートクレーブに2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmo1)、シクロヘキサノール(0.120g,1.2mmo1)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmo1)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸シクロヘキシルエステルが2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率73.4%で得られた。さらに、3ーシクロヘキシルオキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸シクロヘキシルエステル5.3%が得られた。

実施例15

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CC_2
 CC_2

20

オートクレープに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0mmol)、シクロオクタノール(0.154g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、炭酸ナトリウム(0.0106g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジ ウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸シクロオクチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率83.7%で得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸シクロオクチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-65.9 (t, J=1.48Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 249 $(M^{+}-1)$

比較例12

15

オートクレーブに2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、シクロオクタノール(0.154g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内25 部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して

塩を沈殿させた。 19 F -NMR積分値による定量を実施したところ、 2 -トリフルオロメチルアクリル酸シクロオクチルエステルが 2 $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$ $_{9}$ $_{7}$

3 ーシクロオクチルオキシー 2 ー (トリフルオロメチル) プロピオン酸シクロオクチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm):-66.7 (d, J= 10 8.52Hz)

実施例16

5

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_2

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、1ーシクロヘキシルエタノール(0.154g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g,2.0mmol)、ナトリウムtープトキシド(0.0192g,0.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、ト

!

ルエン (2.0mL) を仕込み、一酸化炭素 (1.0MPaG) を導入し120℃ で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標 準物質としてペンパトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を 沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオ ロメチルアクリル酸1-シクロヘキシルエチルエステルが2.3-ジブロモー1, 1. 1-トリフルオロプロパン基準の収率75.0%で得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸1-シクロヘキシルエチルエステル $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65.7 (t, J= 1. 37Hz)

GC-MS MS (CI): m/z 249 $(M^{+}-1)$

比較例13

5

10

25

オートクレーブに2,3-ジブロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0. 2559g, 1.0mmol)、1-シクロヘキシルエタノール(0.154g, 15 1. 2mmo1)、トリエチルアミン(0. 223g, 2. 2mmo1)、ジクロ ロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01 mmo1)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を 導入し120℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、 開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの 20 間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、 2-トリフルオロメチルアクリル酸1-シクロヘキシルエチルエステルが2,3 -ジプロモ-1, 1, 1-トリフルオロプロパン基準の収率61.5%で得られ た。さらに、3-(1-シクロヘキシルエチルオキシ)-2-(トリフルオロメ チル)プロピオン酸1-シクロヘキシルエチルエステル5.9%が得られた。

3- (1-シクロヘキシルエチルオキシ)-2- (トリフルオロメチル)プロピオン酸1-シクロヘキシルエチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66.55 (d, J 5 =8.52Hz), -66.62 (d, J=8.52Hz), -66.63 (d, J=8.61Hz), -66.68 (d, J=8.59Hz)

実施例17

オートクレープに2,3-ジプロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0. 2559g, 1.0mmol)、1-シクロヘキシルエタノール(0.154g, 10 1. 2mmo1)、トリエチルアミン(0. 202g, 2. 0mmo1)、炭酸ナ トリウム (0.0106g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホス フィン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01mmo1)、トルエン (2. 0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間 撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質と 15 してペンプトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させ た。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオロメチル アクリル酸 1 ーシクロヘキシルエチルエステルが 2, 3 ージプロモー1, 1, 1 - トリフルオロプロパン基準の収率74.2%で得られた。さらに、3-(1-シクロヘキシルエチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸1-20 シクロヘキシルエチルエステル1.9%が得られた。

実施例18

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CCO_2
 CF_3
 CCO_2
 CCO_2
 CCO_2
 CCO_2
 CCO_2
 CCO_2
 CCO_2

オートクレーブに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0.2 5 5 9 g, 1.0 mm o 1)、1 ーメントール (0.1 8 8 g, 1.2 mm o 1)、トリエチルアミン (0.2 0 2 g, 2.0 mm o 1)、6 0 % ー水素化ナトリウム (0.0 0 8 0 g, 0.2 mm o 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (II) (0.0 0 7 0 g, 0.0 1 mm o 1)、トルエン (2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1.0 MP a G)を導入し120でで15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーメンチルエステルが2,3ージブロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率73.2%で得られた。さらに、3ー(1ーメンチルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸1ーメンチルエステル1.0%が得られた。

15

10

5

2-トリフルオロメチルアクリル酸 1-メンチルエステル $^{19}F-NMR (250MHz, CDC1₃, <math>\delta$ ppm): -65.6 (t, J= 1.48Hz)

3-(1-メンチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 l-メンチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66.53 (d, J=8.53Hz), -66.59 (d, J=8.58Hz)

5

比較例14

オートクレープに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、1ーメントール(0.188g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニ ルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーメンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率43.1%で得られた。さらに、3ー(1ーメンチルオキシ)ー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸1ーメンチルエステル6.7%が得られた。

20 実施例19

25

オートクレーブに 2, 3 - ジプロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0 mmol)、1 - メントール(0.188g, 1.2 mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0 mmol)、炭酸ナトリウム(0.010g, 0.1 mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmol)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)

を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。 反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾ トリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。¹⁹F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸 1ーメンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン 基準の収率88.3%で得られた。

実施例20

5

オートクレープに 2, 3ージプロモー1, 1, 1ートリフルオロプロパン(0. 2559g, 1.0mmol)、1ーメントール(0.188g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、炭酸リチウム(0.0074g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応87後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーメンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率90.4%で得られた。

20

実施例21

$$CF_3$$
 CF_3 CF_3 CO_2 CF_3 CO_2

オートクレーブに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0mmol)、tーブチルアルコール(0.111g, 1.5mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、ナトリウム tープトキシド(0.0192g, 0.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホ5スフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸 tープチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率81.1%で得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸 t-プチルエステル $^{19}F-NMR (250MHz, CDCl_3, \delta ppm): -65.8 (t, J=1.41Hz) GC-MS MS (CI): m/z 197 (M++1)$

比較例15

15

オートクレーブに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.20 2559g, 1.0mmol)、tーブチルアルコール(0.089g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g, 2.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、トルエン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置し

て塩を沈殿させた。 $^{19}F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオロメチルアクリル酸 <math>t-プチルエステルが2$, 3-ジプロモ-1, 1, 1-トリフルオロプロパン基準の収率 24. 8%で得られた。さらに、<math>3-(t-プチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 <math>t-プチルエステル4. 6%が得られた。

3-(t-ブチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸 t-ブチルエステル

 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm): -66. 9 (d, J= 10 8.61Hz)

実施例22

5

オートクレーブに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0mmol)、tーブチルアルコール(0.111g, 1.5mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、炭酸ナトリウム(0.0106g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸tープチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率80.6%で得られた。

25 実施例23

オートクレープに 2, 3 ージプロモー1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、t ープチルアルコール (0. 089g, 1. 2 m m o 1)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mm o 1)、炭酸リチウム (0. 0074g, 0. 1 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G) を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンプトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸 t ープチルエステルが 2, 3ージプロモー1, 1, 1ートリフルオロプロパン基準の収率82.2%で得られた。

実施例24

5

10

オートクレーブに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロバン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、t ープチルアルコール (0. 089g, 1. 2 m mo 1)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mm o 1)、炭酸リチウム (0. 0148g, 0. 2 mm o 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸 t ープチルエステルが 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1ートリフルオロプロパン基準の収率 8 4. 9%で得られた。

実施例25

5

10

15

オートクレーブに 2、3 ージブロモー 1、1、1 ートリフルオロプロパン (0.2559g、1.0 mm o 1)、t ープチルアルコール (0.089g、1.2 mm o 1)、トリエチルアミン (0.202g、2.0 mm o 1)、炭酸リチウム (0.0369g、0.5 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0.0070g、0.01 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1.0 MP a G)を導入し 100 で 5 時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 ^{19}F - NMR積分値による定量を実施したところ、2 ートリフルオロメチルアクリル酸 t ープチルエステルが 2、3 ージブロモー 1、1、1 ートリフルオロプロパン基準の収率 8 4.4%で得られた。

実施例26

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CO_2
 CF_3
 CO_2
 CO_2
 CO_2

オートクレーブに 2 , 3 - ジプロモー 1 , 1 - トリフルオロプロパン (0. 2 5 5 9 g , 1 . 0 m m o 1)、1 - アダマンタノール (0. 1 8 3 g , 1 . 2 m m o 1)、トリエチルアミン (0. 2 0 2 g , 2 . 0 m m o 1)、6 0 % - 水素化

10 2ートリフルオロメチルアクリル酸 1-アダマンチルエステル 19 F - NMR(250 MHz,CDC 1_3 , δ ppm): -65.5(t,J=1.48 Hz)

比較例16

5

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、1ーアダマンタノール(0.183g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。「9FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸1ーアダマンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率23.7%で得られた。さらに、3-(1-アダマンチルオキシ)-2-(トリフルオロメチル)プロピオン

酸1-アダマンチルエステル0.6%が得られた。

3- (1-アダマンチルオキシ)-2- (トリフルオロメチル) プロピオン酸 1-アダマンチルエステル

5 $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDCl₃, δ ppm): -66.6 (d, J=8.60Hz)

実施例27

オートクレーブに 2, 3 - ジブロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン(0. 2559g, 1.0mmol)、1 - アダマンタノール(0.183g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0mmol)、炭酸リチウム(0.0074g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸1-アダマンチルエステルが2,3-ジプロモー1,1,1-トリフルオロプロパン基準の収率89.0%で得られた。

20

実施例28

$$CF_3$$
 CO_2 CO_2

オートクレープに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2 5 5 9 g, 1. 0 mm o 1)、2 ーメチルー 2 ーアダマンタノール (0. 2 4 9 g, 1. 5 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 2 0 2 g, 2. 0 mm o 1)、炭 酸ナトリウム (0. 0 1 0 6 g, 0. 1 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0 0 7 0 g, 0. 0 1 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G) を導入し 1 0 0 ℃で 5 時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F ー NMR積分値による定量を実施したところ、2 ートリフルオロメチルアクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチルエステルが 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン基準の収率 7 0. 5 %で得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルエステル 15 19 F-NMR(250MHz, CDC1₃, δ ppm): -65.5 (t, J= 1.53Hz)

比較例17

オートクレーブに2,3-ジブロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、2-メチル-2-アダマンタノール(0.332g,2.0mmol)、トリエチルアミン(0.223g,2.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し120℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹

拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F -NMR積分値による定量を実施したところ、 2 -トリフルオロメチルアクリル酸 2 -メチル-2-アダマンチルエステルが 2 , 3 -ジプロモ 2 -1, 1 -トリフルオロプロパン基準の収率 2 19. 1 %で得られた。

5

10

15

実施例29

オートクレープに 2, 3 - ジプロモー 1, 1, 1 - トリフルオロプロパン (0.2559g, 1.0 mmo 1)、2 - メチルー 2 - アダマンタノール (0.249g, 1.5 mmo 1)、トリエチルアミン (0.202g, 2.0 mmo 1)、炭酸リチウム (0.0369g, 0.5 mmo 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0.0070g, 0.01 mmo 1)、テトラヒドロフラン (2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1.0 MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F - NMR積分値による定量を実施したところ、2 - トリフルオロメチルアクリル酸 2 - メチルー 2 - アダマンチルエステルが 2,3 - ジプロモー1,1,1 - トリフルオロプロパン基準の収率 9 1.1%で得られた。

実施例30

$$CF_3$$
 CF_3 CO_2

20

オートクレーブに2,3-ジブロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン(0.

2559g, 1.0 mmo 1)、2ープチルー2ーアダマンタノール(0.313g, 1.5 mmo 1)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0 mmo 1)、炭酸ナトリウム(0.0106g, 0.1 mmo 1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmo 1)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸2ープチルー2ーアダマンチルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率41.9%で得られた。

2-トリフルオロメチルアクリル酸 2-ブチルー 2-アダマンチルエステル $^{19}F-NMR (250MHz, CDC1₃, <math>\delta$ ppm): -65.6 (t, J= 1.45Hz)

15

10

5

実施例31

オートクレープに 2, 3 ージプロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン(0.2559g, 1.0 mmol)、2 ープチルー 2 ーアダマンタノール(0.313g, 1.5 mmol)、トリエチルアミン(0.202g, 2.0 mmol)、炭のサウム(0.0369g, 0.5 mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmol)、シクロペンチルメチルエーテル(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンプトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F ー NMR積分値による定量を実施したところ、

2-トリフルオロメチルアクリル酸 2-ブチル-2-アダマンチルエステルが 2,3-ジブロモ-1,1,1-トリフルオロプロパン基準の収率 74.5%で得られた。

5 実施例32

$$CF_3$$
 HO OH CO
 CF_3 CO_2 CO_2

オートクレーブに2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン(0.2559g,1.0mmol)、1,3ーアダマンタンジオール(0.202g,10 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.202g,2.0mmol)、60%ー水素化ナトリウム(0.0080g,0.2mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、15 開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、モノ(2ートリフルオロメチル)アクリル酸1,3ーアダマンタジイルエステルが2,3ージプロモー1,1,1ートリフルオロプロパン基準の収率62.8%で得られた。さらに、ビス(2ートリフルオロメチル)アクリル酸1,3ーアダ

マンタジイルエステル21.7%(0.108mmol)が得られた。

モノ (2ートリフルオロメチル) アクリル酸 1, 3ーアダマンタジイルエステル $^{19}F-NMR$ (250MHz, CDC1₃, δ ppm): -65.81(t, J=1.50Hz)

ピス(2ートリフルオロメチル)アクリル酸 1, 3ーアダマンタジイルエステル 19 F-NMR(250MHz, CDCl₃, δ ppm): -65.80(t, J=1.48Hz)

10 比較例18

5

オートクレープに 2, 3 ージブロモー 1, 1, 1 ートリフルオロプロパン (0. 2559g, 1. 0 mm o 1)、1, 3 ーアダマンタンジオール (0. 168g, 1. 0 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 223g, 2. 2 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mm o 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 FーNMR積分値による定量を実施したところ、モノ (2 ートリフルオロメチル)アクリル酸1,3 ーアダマンタジイ20 ルエステルが2,3 ージプロモー1,1,1 ートリフルオロプロパン基準の収率18.7%で得られた。さらに、ピス (2 ートリフルオロメチル)アクリル酸1,3 ーアダマンタジイルエステル7.3% (0.036 mm o 1)が得られた。

実施例33

25 オートクレーブに 2, 3 - ジブロモー 1, 1 - トリフルオロプロパン (0.

2559g, 1. 0 mmo 1)、1, 3-アダマンタンジオール (0. 202g, 1. 2 mmo 1)、トリエチルアミン (0. 202g, 2. 0 mmo 1)、炭酸ナトリウム (0. 0106g, 0. 1 mmo 1)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (0. 0070g, 0. 01 mmo 1)、テトラヒドロフラン (2. 0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 MP a G) を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F - N M R 積分値による定量を実施したところ、モノ (2 - トリフルオロメチル) アクリル酸 1, 3 - アダマンタジイルエステルが 2, 3 - ジプロモー1, 1, 1 - トリフルオロプロパン基準の収率 6 7. 1%で得られた。さらに、ビス (2 - トリフルオロメチル) アクリル酸 1, 3 - アダマンタジイルエステル 20. 4% (0. 102 mmo 1) が得られた。

実施例34

5

10

15

20

オートクレープに2ープロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン(0.175g, 1.0mmol)、エタノール(0.055g, 1.2mmol)、トリエチルアミン(0.101g, 1.0mmol)、炭酸リチウム(0.0074g, 0.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステ

ルが2-プロモ-3, 3, 3-トリフルオロプロペン基準の収率82.0%で得られた。さらに、3-エトキシ-2-(トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル3.3%が得られた。

5 比較例19

オートクレープに2ープロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン(0. 175g, 1. 0mmo1)、エタノール(0. 055g, 1. 2mmo1)、トリエチルアミン(0. 111g, 1. 1mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0. 0070g, 0. 01mmo1)、テトラヒドロフラン(2. 0mL)を仕込み、一酸化炭素(1. 0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンプトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。「19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸エチルエステルが2ープロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン基準の収率62. 1%で得られた。さらに、3ーエトキシー2ー(トリフルオロメチル)プロピオン酸エチルエステル16. 7%が得られた。

実施例35

$$= \begin{array}{c} CF_3 \\ \longrightarrow \\ Br \end{array} \begin{array}{c} OH , CO \\ \longrightarrow \\ CO_2 \end{array} \begin{array}{c} CF_3 \\ \longleftarrow \\ CO_2 \end{array} \begin{array}{c} CF_3 \\ \longleftarrow \\ \end{array}$$

20

10

15

オートクレープに2-ブロモー3, 3, 3-トリフルオロプロペン(0. 17 5 g, 1. 0 mm o 1)、t-ブチルアルコール(0. 0 8 9 g, 1. 2 mm o 1)、トリエチルアミン(0. 1 0 1 g, 1. 0 mm o 1)、炭酸リチウム(0. 0 1 4

8 g, 0.2 mmo 1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II) (0.0070g, 0.01 mmo 1)、テトラヒドロフラン (2.0 mL) を仕込み、一酸化炭素 (1.0 MP a G) を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。¹⁹ F − NM R 積分値による定量を実施したところ、2 − トリフルオロメチルアクリル酸 t − ブチルエステルが2 − プロモー3,3,3 − トリフルオロプロペン基準の収率75.7%で得られた。

10 比較例 2 0

5

オートクレーブに2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン(0.175g,1.0mmol)、tープチルアルコール(0.089g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.111g,1.1mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mmol)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で5時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸tーブチルエステルが2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン基準の収率12.6%で得られた。

実施例36

$$\begin{array}{c|c} & & \text{OH} \\ & & \\ \hline \\ \text{Br} & & \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CF}_3 \\ \\ \text{CO}_2 \\ \end{array} \\ \end{array}$$

オートクレープに2ープロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン(0.175g, 1.0 mmo1)、1-アダマンタノール(0.183g, 1.2 mmo1)、トリエチルアミン(0.101g, 1.0 mmo1)、炭酸リチウム(0.0074g, 0.1 mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II) (0.0070g, 0.01 mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F-N MR積分値による定量を実施したところ、2-トリフルオロメチルアクリル酸1ーアダマンチルエステルが2-プロモー3, 3, 3-トリフルオロプロペン基準の収率80.2%で得られた。

15 比較例21

5

10

20

オートクレーブに2ーブロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン(0.175g, 1.0 mmol)、1ーアダマンタノール(0.183g, 1.2 mmol)、トリエチルアミン(0.111g, 1.1 mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmol)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0 MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静

置して塩を沈殿させた。 $^{19}F-NMR積分値による定量を実施したところ、2-$ トリフルオロメチルアクリル酸 2-アダマンチルエステルが1-プロモー3,3,3-トリフルオロプロペン基準の収率13.9%で得られた。

5 実施例37

$$CF_3$$
 CO_2 CO_2

オートクレーブに2ープロモー3, 3, 3ートリフルオロプロペン(0.17 5g, 1.0 mmo1)、2ーメチルー2ーアダマンタノール(0.200g, 1. 2 mmo1)、トリエチルアミン(0.101g, 1.0 mmo1)、炭酸リチウム(0.0369g, 0.5 mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01 mmo1)、テトラヒドロフラン(2.0 mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルエステルが2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン基準の収率79.6%で得られた。

20 比較例 2 2

オートクレープに 2-プロモ-3, 3, 3-トリフルオロプロペン (0. 17 5 g, 1. 0 mm o 1)、2-メチル- 2-アダマンタノール (0. 2 0 0 g, 1.

2mmo 1)、トリエチルアミン(0.111g, 1.1mmo 1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g, 0.01mmo 1)、テトラヒドロフラン(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MP a G)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレープを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンプトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。 19 F-NMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルエステルが2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン基準の収率4.1%で得られた。

10

5

実施例38

$$CF_3$$
 CO_2 CO_2

オートクレーブに 2 ーブロモー 3, 3, 3 ートリフルオロプロペン (0. 17 15 5 g, 1. 0 mm o 1)、2 ープチルー 2 ーアダマンタノール (0. 2 5 0 g, 1. 2 mm o 1)、トリエチルアミン (0. 10 1 g, 1. 0 mm o 1)、炭酸リチウム (0. 0 1 4 8 g, 0. 2 mm o 1)、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (II) (0. 0 0 7 0 g, 0. 0 1 mm o 1)、シクロペンチルメチルエーテル (2. 0 mL)を仕込み、一酸化炭素 (1. 0 M P a G)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてベンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19 F ー N M R 積分値による定量を実施したところ、2 ートリ

フルオロメチルアクリル酸 2 ープチルー 2 ーアダマンチルエステルが 2 ープロモー3,3,3 ートリフルオロプロペン基準の収率 7 0.1%で得られた。

比較例23

5

オートクレープに2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン(0.175g,1.0mmol)、2ープチルー2ーアダマンタノール(0.250g,1.2mmol)、トリエチルアミン(0.111g,1.1mmol)、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(0.0070g,0.01mm0l)、シクロペンチルメチルエーテル(2.0mL)を仕込み、一酸化炭素(1.0MPaG)を導入し100℃で15時間撹拌した。反応終了後、オートクレーブを冷却した後、開栓し、内部標準物質としてペンゾトリフルオリドを加えて撹拌し、しばらくの間静置して塩を沈殿させた。19FーNMR積分値による定量を実施したところ、2ートリフルオロメチルアクリル酸2ープチルー2ーアダマンチルエステルが2ープロモー3,3,3ートリフルオロプロペン基準の収率4.2%で得られた。

産業上の利用可能性

本発明は、医薬品や機能性高分子の原料等に幅広く利用される有用な化合物で 20 ある含フッ素アクリル酸エステルの簡便で汎用性・選択性の高い製造方法を提供 する。

請求の範囲

(1) パラジウム触媒、一酸化炭素及び2種類以上の塩基の存在下、一般式(I)

$$H_2C = C \begin{cases} Rf \\ Br \end{cases}$$
 (1)

5 (式中、R f はペルフルオロアルキル基を表す。)

で表される1-プロモー1-ペルフルオロアルキルエテン、または一般式(II)

(式中、Rfは上記と同様である。)

で表される1,2ージプロモー1ーペルフルオロアルキルエタンと一般式(III)

10 ROH (III)

(式中、Rは置換または無置換のアルキル基を表す。)で表されるアルコール類を 反応させることを特徴とする一般式 (IV)

$$H_2C = C < COOR$$

(式中、R f およびRは上記と同様である。)で表される含フッ素アクリル酸エス 5 テルの製法。

- (2) 塩基のうち少なくとも1種が無機塩基、無機塩または有機金属であることを特徴とする請求項1に記載の方法。
- 20 (3) 塩基のうち少なくとも1種がアミン類であることを特徴とする請求項1 または2に記載の方法。

(4) 塩基として、無機塩基、無機塩または有機金属のいずれか1種以上を前記一般式(I)または(II)の化合物に対するモル比で0.001~1,アミン類を前記一般式(I)または(II)の化合物に対するモル比で1~大過剰使用することを特徴とする請求項1~3のいずれか1項に記載の方法。

5

(5) アルコール類が直鎖、分枝、または環状の脂肪族アルコールであること を特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載の方法。

١

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/004017

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl7 C07C67/36, C07C69/653 // B01J31/24				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07C67/36, C07C69/653, B01J31/24				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
	ant to claim No.			
A UGO Metteoli et al., 'Ester and N,N-dialky lamides of 2-(trifluoromethyl)acrylic acid (TFMAA) through Pd-catalyzed carbonylation of fluorinated unsaturated substrates', Journal of Molecular Catalysis A: Chemical, Vol.143(1-3), pages 287 to 295, 1999	1-5			
A JP 8-104661 A (Sumitomo Chemical Co., Ltd.), 23 April, 1996 (23.04.96), Claims (Family: none)	1-5			
A JP 63-152342 A (Sagami Chemical Research Center), 24 June, 1988 (24.06.88), Claims & EP 252736 A2 & US 4855487 A	1-5			
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.				
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed inv	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invested to involve an inventive step when				
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family	combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art			
Date of the actual completion of the international search 14 May, 2004 (14.05.04) Date of mailing of the international search report 08 June, 2004 (08.06.04)				
ame and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer				
acsimile No. Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/004017

		PCT/JP2004/004017			
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.		
A	JP 58-154529 A (Sagami Chemical Research 14 September, 1983 (14.09.83), Claims (Family: none)	Center),	1-5		
	·				
;					
		•			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

国際調査報告 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) A. Int. Cl' C07C67/36, C07C69/653//B01J31/24 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07C67/36, C07C69/653, B01J31/24 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAS ONLINE 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー* 1 - 5UGO Metteoli et al., 'Ester and N, N-dialkylamides of 2-(trifl Α uoromethyl)acrylic acid(TFMAA) through Pd-catalyzed carbonyl ation of fluorinated unsaturated substrates', Journal of Mole cular Catalysis A: Chemical, Vol. 143 (1-3), pp287-295, 1999 TP 8-104661 A(住友化学工業株式会社)1996.04.23,特許請求の範囲 1 - 5Α (ファミリーなし) JP 63-152342 A(財団法人 相模中央化学研究所)1988.06.24,特許 1 - 5Α 請求の範囲 & EP 252736 A2 & US 4855487 A 区欄の続きにも文献が列挙されている。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献 (理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 08. 6. 2004 14.05.2004 特許庁審査官(権限のある職員) 4 H 9356 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 井上 千弥子 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/004017

C(続き).			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A .	JP 58-154529 A(財団法人 相模中央化学研究所)1983.09.14,特許請求の範囲(ファミリーなし)	1 – 5	
	·		
		•	
	·		
L			